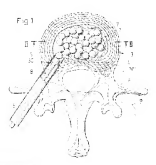
Intervertebral prosthesis and method of implanting such a prosthesis.

Publication numbe	r: EP0621020 (A1)	Also published as:
Publication date:	1994-10-26	T US5755797 (A)
Inventor(s):	BAUMGARTNER WALTER [CH] +	US5702454 (A)
Applicant(s):	SULZER MEDIZINALTECHNIK AG [CH] +	NO941428 (A)
Classification:	• •	JP6319760 (A)
- international:	A61F2/44; A61F2/28; A61F2/46; A61F2/00; A61F2/30; A61F2/44; A61F; A61F2/28; A61F2/46; A61F2/00; A61F2/30; (IPC1-7): A61F2/44	HU67437 (A2)
- European:	A61F2/44B; A61F2/46B7	Cited documents:
Application numbe	r: EP19940810165 19940317	US5047055 (A)
Priority number(s)	: EP19940810165 19940317; EP19930810291 19930421	EP0304305 (A1) FR2639823 (A1)

Abstract of EP 0621020 (A1)

An implant comprising several support bodies (7) made of an elastic plastic is provided to substitute a part, which is no longer capable of support, of the core region of an intervertebral disc (3). The support bodies (7) are successively introduced into a central cavity (5) formed in the core region using a probe (6) which penetrates the external annular region (4) of the intervertebral disc (3) until the cavity is full. During packing of the cavity (5) with the packing bodies (7) the latter rest against the delimiting walls of the annular region (4) and against one another, and they are elastically deformed on loading. Accordingly, this results in a universally applicable implant which can be adapted to cavities (5) having any shape and which forms a relatively compact, elastic support structure.



Data supplied from the espacenet database - Worldwide

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 94810165.4

(61) Int. Cl.5: A61F 2/44

(22) Anmeldetag : 17.03.94

(12)

(30) Priorität : 21.04.93 EP 93810291

(3) Veröffentlichungstag der Anmeldung : 26.10.94 Patentblatt 94/43

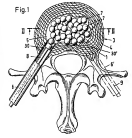
Benannte Vertragsstaaten :
 AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI NL PT SE

(1) Anmeider: SULZER Medizinaltechnik AG Fröschenweidstrasse 10 CH-8404 Winterthur (CH) 72 Erfinder: Baumgartner, Walter Grundgasse 7 CH-9500 Wil (CH)

(74) Vertreter: Triebinig, Adolf c/o Sulzer Management AG KS/Patente/0007 CH-8401 Winterthur (CH)

(54) Zwischenwirbeiprothese und Verfahren zum Implantieren einer derartigen Prothese.

(g) Als Ersatz für einen nicht mehr tragfähigen Teil des Kombreiche einer Bendscheble (3) als ein Implantat aus mehreren Stützkfrpern (1) sie einen einestschen Kunststoff gefertigt sind. Die Stützkfrper (7) werden nacheinander mittels einer einen äusschen Kunststoff gefertigt sind. Die Stützkfrper (7) werden nacheinander mittels einer einen äusschen Ringbereich (4) der Bandschreibe (3) durchsstzenden Stodie (b) einen im Kombreichstzenden Stodie (b) einen im Kombreichstzenden Stodie (b) einen im Kombreichstzenden (5) mit den Fülkforpen (7) legen sich diese an die Begrenzungswände des Ringbereichs (4) und gegeneinander an und werden unter Belestung eisatsich deformiert. Entsprachend wird ein universeil sinsetzbares und an plantat erzeiet, welches einer relativ kompakte, eisatsische Frasgerkultz bilde.



FP 0 621 020 A1

Die Erfindung betrifft eine Zwischenwirbelprothese gemäss dem Oberbegriff des Patentanspruchs 1 sowie ein Verfahren zum Implantieren einer derartigen Prothese.

Bekannte Zwischenwirbelgrothesen der genannten Art anthalten Implantate für Bandscheiben, die über eine mhriffernig Sonder durch den äussenen Ring (anntus (Brousu) der Bandscheibe in deren Kernbeich (nudeus putposus) einführbar sind, um in Richtung der Hauptlast eine Tragwirkung zu erzieten. So zeigt die EP-A- 0 453 393 einen die nich Kernbeiren ein ein für beren Hehlüchzer, der in Form einer Spriate aufwickleiber ist und der in aufgewickeltem Zustand mit einer inkompressiblen Flüssigkeit auffülber ist. Vor dem Einsetzen eines achden implantates muss der nicht mehr tragfähige Kernberoich der Bandscheibe durch die behöße Sonde hindurch mit Hilfswerkzugen ausgeräumt werden, um das nicht mehr tragfähige Material durch das Implantat zu ersetzen. Da der Operateur von bestimmten Implantatsgrössen ausgehen muss, ist er gezungen, einen passenden Hohlmum im Kernberisch der Bandscheibe herzustellen, Das bekannte Implantat verlangt einer relativ aufwendige Ausführung des Hohlüchzers, um eine für eine optimale Funktion des Implantats erforderlichse. Neibende Dichkökelt osen Austeren von Flüssickeit zu owekhreisten.

Diesen Nachteilen soll die Erfindung entgegenwirken.

Sie hat die Aufgabe, ein universelles, einfach applizierbares Implantat zu schaffen, welches für die verschiedensten, beliebig geformten Hohlräume als Tragkörper anwendbar ist.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäss dadurch gelöst, dass das Implantat mindestens drei in den zentralen Hohlraum einfüllbare und in diesem positionierbare, elastisch verformbare Stützkörper enthält.

Ein Vorteil der Efrindung besteht darin, dass der Operateur bei des Schäffung des Hohlraumen nur das nicht mehr trogfähige Material des Nucleus entfernen muss und dass eich die einfüllbare Menge der Stützkörper zwangsläufig beim Einfüllen der Stützkörper greibt. Das Implantat aus diesen im Abstand voneinander oder einander berührend positionierbaren Stützkörpern, die aus einem beliebigen Körperverträglichen, dastlichen Material bestehen können, ist somit individuell für jede Bandscheibig geeignet. Beim Stopfen des zentralen Hohlraumes mit den Stützkörpern lege sich diese an die Begrenzungswände an, so dass eine allestlige Uebertragung der Druckkräfte und eine optimale Verteilung im zentralen Hohlraum erzibeiber ist. Bei Belastigig werden die Stützkörper legalisch deformiert, und die in Richtung der Körperachse wirkenden Druckkräfte werden in Rinassennungen im anulus üfbrosus umgesetzt.

Ein erfindungsgemässes Verfahren zum Implantieren einer derartigen Zwischenwirbelprothese ist Gegenstand des Patentansoruchs 15.

Ausgestaltungen des Erfindungsgegenstandes sind in den abhängigen Patentansprüchen angegeben. Nach einer bevorzugten Ausführungsform nach der Erfindung können die Sitüzkörper aus einem etastischen Kunststoff gefertigt sein. Entsprechend kann auf einfache Weise ein mit geringem Aufwand herstellberes, dauerhaft formstabiles Implantat aus einem geeigneten körperverträglichen Kunststoffmaterial erzielt werden.

Die Stützkörper können vorzugsweise in Form von Rotationskörpern ausgeführt sein, welche eine optimale, gleichmässige Uebertragung der Druckfräfte ermöglichen. In dieser Hinsicht sind insbesondere kugelförmise Ausführungen von Vorteil.

Durch die Verwendung von Stützkörpern mit unterschiedlichen Abmessungen kann die Packungsdichte vergrüssert werden. Durch das Anbringen von Kanälen in den Stützkörpern Können Hohlfermen entstehen, die im Gegensatz zu Volkförper ein eine definierte, grössere elastische Deformation zulassen. Um die Stelfigkeit des Implantates zu steuern, können auch Vollkörper und Hohlkörper als Gemisch eingeführt werden. Für die Stützkörper selbst eriglist sich eine Vielzänd von Formen, die von der nicht onentierten Kugefform über Insenförnige, bohnenförnige bis zu länglichen, zylinderartigen, wurst förnigen Körpern geht.

Mehrere Stützkörper könner in Ketten mit einem schnurartigen flexibler Träger verbunden sein, vobel
Mehrere Stützkörper vor Stützkörper vor reilhafter veise mindestens dem Durchmesser eines der Stützkörper entspricht, um Umlenkungen von 180° beim Stopfen der Stützkörper zu ermöglichen. Es sind auch einstückige Ketten aus dem gleichen Material denkbar, bei denen die flexiblen Zwischenstücke entsprechend
dünn ausgeführt sind. Ebenso ist es denkbar, Stützkörper mit einem flexiben Schlauch auf Abstand zweinander
zu halten. Die Kettenform der Stützkörper hat einerselts den Vortell, dass ein Stützkörper in einer Kette den
zentratien Hohlituran micht ohne weiteres durch eine Offfungu vertassen kann und andererselts, dass während
des Einfüllens der Vorgang ohne grossen Zeitverlust durch Rückziehen der Ketter ückgängig gemacht werden
kann. Eine ähnliche Rückhaltewkrung ist an Einzeistützkörper mit eleastlich ver formbaren Spreziedemen
erreichber, welche beim Einführen durch die Sonde in Längsrichtung deformiert sind und beim Einfritt in den
zentralen Hohlarun zurückdeder nu und einen grössene Ouerschnitt einenheme.

Eine weitere Möglichkeit des Ablegens von Stützkörpern in einer bestimmten Orientierung besteht darin, den Querschnitt der Sonde auf Führungsflächen der Stützkörper anzupassen und die Stützkörper gezielt - etwa wie ein Insekt beim Eierlegen - an bestimmten Orten des zentralen Hohlraumes abzulegen, inder of Stützkörper in der Sonde geführt ist und mit einem Stössel ausgestossen wird. Ein linsenförmiger Körper kann

EP 0 621 020 A1

z.B. so abgelegt werden, dass seine Flachseiten gegen die benachbarten Wirbel gerichtet sind.

Wenn die Stützkörper einen Legeanzeiger, etwa in Form eines Einschlusses aus einem unter Röntgenbeobachtung sichtbaren Meteriel, wie z.B. Tentel, eufweisen, sind des Ablegen und spētere Lageänderungen kontrollierbar.

Als Kunststoff für solche Stützkörper ist z.B. Polyurethen geeignet. Die Stützkörper können euch eus einem enderen Meterial, z.B. einem Hydrogel, gefertigt sein. Entsprechende Stützkörper können auch aus einem geeigneten Schaumstoff ausgeführt sein. Es ist auch eine Ausführung vorstellbar, bei der die Stützkörper je durch einen kokonertigen Wickel eus einem Kunststoffeden oder einem Metallfeden gebildet sind.

Um die Sicherheit für das Einfüllen und Beeinanderbleiben der Stützkörper zu er höhen, kann vor dem Einfüllen der Stützkörper ein Sack aus Kunststoffgewebe oder Kunststoffglie durch die Sonde in den zentrelen Hohlraum eingebracht werden, wobei die Oeffnung des Sacks ausserhalb der Sonde verbleibt. Die Stützkörper werden nun durch die Oeffnung dieses Sackes eingefüllt, welche sich en der Sonde abstützt. Wenn der zentrale Hohlraum und der Sack mit Stützkörpern gestopft sind, kenn der Seck mit einer Klemmer oder einem Draht abgebunden werden, um ein Austreten von Stützkörgern zu verhindern.

Weitere Merkmele und Einzelheiten ergeben sich aus der folgenden Beschreibung von in der Zeichnung schematisch dargestellten Ausführungsbeispielen der Erfindung, in Verbindung mit den Ansprüchen. Es zeigen:

Fig. 1 einen Wirbelkörper in einer Draufsicht mit einem Querschnitt durch eine Bendscheibe, die ein Implantat eus Stützkörpern enthält, welche über eine Sonde zuführbar sind: Fig. 2 die Bendschelbe in einem Längsschnitt entsprechend der Linie II-II in Fig. 1;

Fig. 3 einen Querschnitt durch eine Bandscheibe, mit einem Implentet in einer ebgewendelten Ausführungsform;

Fig. 3a einen Querschnitt durch einen Sack mit Stützkörpern: längsschnitt dergestellte Sonde;

Fig. 4e - 4e verschiedene Ausführungsformen von erfindungsgemäss eusgebildeten Stützkörpern. 25 Fig. 5 den Stützkörper nech Fig. 4e in einer Stellung beim Einführen durch eine in einem Teil-

Fig. 6, 7 und 8 Implantate aus mehreren miteinander verbundenen Stützkörpern, je in einer anderen Ausführungsform.

Entsprechend der Darstellung nech den Fig. 1 und 2 weist eine zwischen zwei Wirbelkörpern 1 und 2 be-30 findliche Bandscheibe 3 einen Intakten äusseren Ringbereich 4 eus netürlichem Gewebe auf, der einen zentralen Kernbereich umschliesst. Im Kernbereich ist ein Hohlraum 5 eusgebildet, der vorgängig durch Entfernen des beschädigten, nicht mehr treufähigen Bandscheibenkerns - oder eines Tells devon - und gegebenenfells schedhafter Teile des ausseren Ringbereichs 4 geschaffen wurde. Die Bildung des Hohlreums 5 und die Entfernung der nicht mehr tregfähigen Gewebeteile erfolgt in bekennter Weise durch einen rohrförmigen Führungsteil, darstellungsgemäss in Form einer Sonde 6, welche, wie z.B. in der eingengs er wähnten EP-A-O 453 393 beschrieben, durch einen relativ geringfügigen Eingriff von dorsel her zwischen den Wirbelkörpern 1 und 2 hindurch, eine Oeffnung 30 im äusseren Ringbereich 4 durchsetzend, in den Kernbereich der Bandscheibe 3 eingeführt wird. Durch die eingesetzte Sonde 6 wird ein Räuminstrument in den Kernbereich eingeführt, durch welches der Hohlraum 5 gescheffen wird und die eusgeschnittenen Gewebeteile entfernt werden.

Als Ersatz für mindestens einen Teil des entfernten Kernbereichs ist eine Zwischenwirbelprothese in Form eines Implentats aus mehreren necheinander in den Hohlreum 5 einfüllberen Stützkörpern 7 vorgesehen, die aus einem körper verträglichen elastischen Kunststoff, z.B. Polyurethan, bestehen. Die Stützkörper 7 sind als Rotationskörper, beim dargestellten Beispiel in Form von Kugeln, ausgebildet, deren Abmessungen so gewählt sind, dass sie durch die Sonde 6 In den Hohlraum 5 eingeführt werden können. Die Stützkörper 7 werden, gegebenenfells mittels eines Stössels 6, in den Hohlraum 5 gestopft, bis dieser durch die sich gegenseitig ebstützenden Stützkörper 7 im wesentlichen ausgefüllt ist und die Stützkörper 5 einen zur Uebertragung von Druckkräften geeigneten, neuen Kernbereich der Bandscheibe 3 bilden. Entsprechend den jeweils gegebenen Abmessungen und der Form des zu füllenden Hohlraums 5 und des Querschnitts der Sonde 6 können Anzehl und Abmessungen der Stützkörper 7 beliebig vanieren. So ist beispielswelse eine Ausführung möglich, die weniger Stützkörper 7 els die dergestellte Ausführung, z.B. drei in entsprechend pessenden Grössen eusgeführte Stützkörger 7. erfordert. Die Stützkörger 7 können mit unterschiedlichen Abmessungen oder, wie dargestellt. mit unter sich gleichen Durchmessern ausgeführt sein. Es ist auch eine Ausführung mit z.B. einlagig angeordneten Stützkörpern 7 möglich, die im Abstand bzw. in Abständen voneinander angeordnet sein können.

Wenn der Hohlraum vollständig gefüllt ist, wes z.B. durch einen in Fig. 1 von der rechten Seite her dorsal durch eine Oeffnung 30' in den Hohlreum 5 einführbaren zweiten rohrförmigen Führungsteil, darstellungsgemäss in Form einer Sonde 6' überwacht werden kann, wird die Sonde 6 bzw. werden beide Sonden 6, 6' in bekannter Weise aus dem Ringbereich 4 zurückgezogen, wobei sich der Durchtrittskanal - Oeffnung 30 bzw. 30' - für die Sonde 6 bzw. 6' entsprechend vor dem zuletzt eingefüllten Stützkörper 7 schliesst. Dieser kann

EP 0 621 020 A1

auf noch zu beschreibende Weise mit Rückhaltemitteln versehen sein, die ein Austreten durch den Durchtrittskanal erschweren.

Durch die Sonde 6' kann ein Beobachungsinstrument 2 zur Ueberwachung des Ausräumens des Hohlraums 5 und/oder des Implantationsvorganges oder ein nicht dargestelltes Hilfsinstrument zur Unterstützung des Ausräum- bzw. Implantiervorganges eingeführt werden. Es versteht sich, dass anstelle der dargesbellten Sonden 6, 6' auch andere geeignete Schutz- und/oder Führungselemente beliebiger Form und Ausführung verwendet werden können.

In der Fig. 3 sind die entsprechenden Teile mit gleichen Bezugszeichen versehen. Entsprechend dieser Ausführungsform können die StützkErper 7 in einer sie umgebenden Umhüllung, darstellungsgeneiss in einem 19 Sack 10, angeordnet sein, der iser durch die Sonde 6 in den Hohrsum 5 eingebracht und anschliessend durch kann aus einem Gewebe, einem Gestrick oder einer Folie aus einem Körperverträglichen, elastischen Kunststoff, z.B. abenfalls aus Polyurethan, bestehen. Wenn der Sack 10 gefült ist und mit den Stützkörper 7 zu einem kompankten, elastischen, zur Uebertragung von Druckkfräten zwischen den Virbelkörper 1 und 2 geeinen kompankten, elastischen, zur Uebertragung von Druckkfräten zwischen den Virbelkörper 1 und 2 geogeneten Implantat verbunden ist, kann der Sack 10 durch einen Verschlusstell 11, z.B. in Form einer klammer oder, wie in der Zeichung angedeute, einer vorgängig eingeführten Drathschliften, abgebunden werden, um die Stützkörper 7 zusammen zu halten. Hierauf wird das Ende des Sacks 10 abgeschnitten und zusammen mit der Sonde 6 zurücksezoen.

Wie insbesondere aus der Fig. 3a her vorgeht, kann sich der Sack 10 entsprechend den jeweils gegebenen anatomischen Verhältnissen an iede beliebloe Form des auszufüllenden Hohlraums 5 angessen.

Es sind zahlreich Ausführungskormen von Stützkörpern 7 möglich. So sind z. B. anstelle von Rotationskörpern auch Ausführungen mit polyederföringen Stützkörpern 7 denkbar. Gernäss Fig. 4a können die bei der dargestellten Ausführung kugelförnigen Stützkörper 7 – geder zumindest einer bzw. einlige der Stützkörper 7 – per mit einem geschlössenen Höhlraum 12 ausgeführt sein, der einen Einsetz 13 in Förden miens kugelföringen Zien bei der Stützkörper 7 – gener in einem Einsetz 13 in Stützkörper 6 – gener Stützkörper 8 mit einem Reinsetz 13 in Stützkörper 7 enthalten. Es sind auch Ausführungen ohne Einsetz 13 möglich, wöbel durch den Höhlraum 12 eine entsprechend größsere elastische Poformation des Stützkörpers erstelber ist.

Gemäss Fig. 4b können die oder zumindest einzelne der Stützkörper 7 unterschiedliche Durchmesser D bzw. D1 aufweisen und/oder je mit einem sie durchsetzenden Kanal 14 ausgeführt sein, der offen oder, wie dargestellt, mit einem stabfürmigen Einatz 15 als Lageanzeiger versehen sein kann, wobei die jeweilige Orientierung des Einsatzes 15 erkennbar ist.

Gemäss Fj., 4c können Stützkörper 7 mit im wesentlichen zylindrischen, an den Enden abgerundeten Formen ausgeführt sein, die ebenfalls je mit einem Kanal 14 und/oder mit einem stabförmigen Einschluss 15 oder z.B. mit zwei entsprechenden, in Acharichtung des Stützkörpers 7 gegeneinander versetzten Einschlüssen - versehen sein können. Auch diese Stützkörper 7 können unterschiedliche Durchmesser D bzw. D1 undoder unterschiedliche Lännen L. bzw. 1.1 aufwelsen.

Gemäss Fig. 4d können die oder zumindest einzelne der Stützkörper 7 linsenförnig, beim dargestellten Beispiel in Form eines Ellipsolds, ausgeblickt und dementsprechend mit defnierten Sützflächen 16 ausgeführt sein, die ein gezieltes Ablegen der Stützkörper 7 mit den gegen die benachbarten Wirbelkörper 1, 2 gerichtens Stützflächen 18 gesatten. Wie aus der Fig. 4d weiter hervorgeht, kann die Sonde 6 mit einem absprechenden, darstellungsgemäss ovalen, Querschnitt ausgeführt sein, der Führungsbehnen 17 für die Stützflächen 16 bließen.

Gemäss Fig. 4e kann mindestens einer der Stützkörper, z. B. der zuletzt in den Höhlraum 5 einzubringende Stützkörper 7, mit mindestens einem, dastellungsgemäss vier elastisch dermierbaren Sprazielementen 18 versehen sein, wedte in entspanntem Zustand seitlich vom Stützhörper 7 abstehen und welche, wie in Fig. 5 dargestellt, beim Einführen durch die Sonde 6 in Längsrichtung in gespannte Stellungen 18' deformiert werden und beim Austritt aus der Sonde 6, innerhalb des Höhlraums 5 in den natspannten Zustand zurückfedern und some keinen Austritt aus dem Höhlraum 5 durch die Durchtrittsöffnung für die Sonde 6 verhindern.

Wie aus der Fig. 6 hervorgeht, können mehrere Stützkörper 7 nach Ärt von Perlen einer Perlenkette auf einem flexblen, band- oder schnurartigen Träger 20 angerönte und mit diesem zu einem zusammenhängenden Implantet verbrunden sein. Der Träger 20 kann vorzugsweise mit zwischen den Stützkörpern 7 angeordneten Anschlagteilen 21, darstellungsgemäss in Form von am Träger 20 ausgebildeten Knoten, versehen sein, die so angeordnet sind, dass zwischen den Stützkörpern 7 ein vorbestimmter Mindestabstand A eingehalten wird, der zumindest annähernd dem Durchmesser eines der Stützkörper 7 oder - bei Ausführungen mit unterschiedlichen Abmessungen der Stützkörper 7 - der Summe der Radien der einander benachbarten Stützkörper 7 - der sonicht.

Gemäss Fig. 7 können die Stützkörper 7 und der Träger 20 aus dem gleichen Material gefertigt und zu einem einstückigen Implantat verbunden sein, wobei der Träger 20 als Distanzhalter wirkt. Entsprechend der

FP 0 621 020 A1

Darstellung nach Fig. 8 kann eine Anzahl Sitütkörper 7 in einer Umhüllung in Form eines die Stütkörper 8 nen gumschliessenden Schlauchs 22 engeordnet und mit diesem zu einem zusammenhängenden Implantat verbunden sein. Der Schlauch 22 kann, wie der Sack 10, aus einem entsprechenden Gewebe, einem Gestrick oder einer Folia, gebildet sein.

Zusammenfassend lässt sich somit die Erfindung wie folgt beschreiben:

Als Ersatz für einen nicht mehr tragfähigen Teil des Kernbereichs einer Bandscheibe 3, ist ein Implantat uss mehreren Stütkzörpen 7 vorgesehen, weiche uss einem disstütischen Kunststoff gefertigt sind. Die Stütz-körper 7 verden nacheinander mittels einer einen äusseren Ringbereich 4 der Bandscheibe 3 durchsetzenden Sonde 6 in einem in Kernbereich ausgebildeten zustagel höten bei eine fleige bei eine Stoffen des Hohltraums Smit den Füllkörpen 7 legen sich diese an die Begrenzungswände des Ringbereichs und gegeneinander au nut werden unter Belastung elastisch derömert. Entsprechen dwis-den unviersell einsetzbares und an Hohlfraume 5 beliebliger Form anpassbares Implantat erzieit, welches eine relativ kompakte, elastische Für asstruktur bliebliger.

Patentansprüche

15

20

- Zwischenwirbelprothese mit einem in einen zentralen Hohiraum (5) eines Kernbereichs einer Bandscheibe (3) einsetzbaren, zur Übertragung von Druckkräften geeigneten Impianat als Ersatz für einen Teil dieses Kernbereichs, dadurch gekennzeichnet, dass das Impianata mindestens drei in den zentralen Hohiraum (5) einfüllbare und in diesem positionierbare, elastisch verformbare Stützkörper (7) enthätt.
- Prothese nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Stützkörper (7) aus einem elastischen Kunststoff gefertigt sind.
- Prothese nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Stützkörper (7) in Form von Rotationskörpern ausgeführt sind.
- Prothese nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die eingefüllten Stützkörper (7) mit unterschiedlichen Abmessungen (D, D1, L, L1) ausgeführt sind.
- Prothese nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzelchnet, dass mindestens einer der Stützkörper (7) mit einem ihn durchsetzenden Kanal (14) ausgeführt ist.
- Prothese nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens einer der Stützkörper (7) mit einem geschlossenen Hohlraum (12) ausgeführt ist.
 - Prothese nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens einer der Stützkörper (7) mit mindestens einem Einsatz (13, 15) aus einem unter Röntgenbeobachtung sichtbaren Matral, z.B. Tantal, ausgeführt 1;
 - Prothese nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Stützkörper (?)
 nach Art einer Perlenkette auf einem flexiblen, z.B. schnurartigen Träger (20) angeordnet sind, der Haltemittel zum Einhalten eines vorbestimmten Mindestabstandes (A) zwischen den Stützkörpern (?) aufweist.
- Prothese nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass der Mindestabstand (A) zwischen den Stützkörpern (7) zumindest annähernd dem Durchmesser (D) eines der Stützkörper (7) entspricht.
- Prothese nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Haltemittel mindestens einen zwischen den Stützkörpern (7) angebrachten Anschlagteil (21), z.B. in Form eines im flexiblen Träger (20) ausgebildeten Knotens, enthalten.
 - Prothese nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Stützkörper (7) und der flexible Träger (20) aus dem gleichen Material gefertigt und zu einem einstückigen Implantat verbunden sind.
- Prothese nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Stützkörper (7) in einer sie umgebenden Umhüllung (10, 22) angeordnet sind.
 - 13. Prothese nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens einer

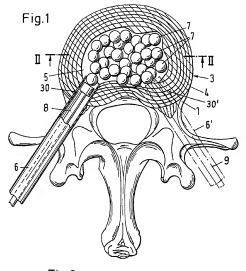
FP 0 621 020 A1

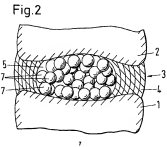
der Stützkörper (7) mit mindestens einem von einem Hauptteil des Stützkörpers seitlich abstehenden, elastisch verformbaren Spreizelement (18) versehen ist.

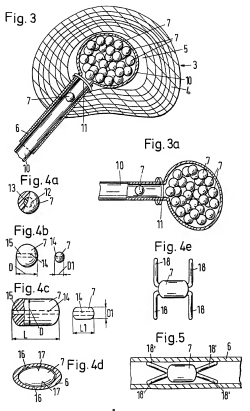
- 14. Prothese nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens einer der Stützköper (7) eine derlierte Stützfläche (19) surviest, werden zum Zusammenwirken mit einer ein einem Führungstell (Sonde 6) ausgebildeten Führungsbahn (17) bestimmt ist und durch welche der Stützköner (7) in einer definierten Lace im zentralen Hohfraum (5) osatilonierta artis.
- 15. Verfahren zum Implantieren einer Zwischenwirbelprothese, die ein in einen Kernbereich einer Bandscheibe (3) einsetzberes Implantat mit mindestens drei elestisch verformbaren Stützkörpern (7) enthält, dadurch gekenzeichnet, dass
 - in einem ersten Schritt in einem äusseren Ringbereich (4) der Bandscheibe (3) eine diesen gegen den Kernbereich hin durchsetzende Oeffnung (30) angebracht wird,
- in einem folgenden Schritt ein Räuminstrument durch die Oeffnung (30) gegen den Kernbereich eingeführt und in diesem durch Herausschneiden von nicht mehr tragfähigen Gewebeteilen des Bandscheibenkerns ein zentraler Hohlraum (5) geschaffen wird und die ausgeschnittenen Gewebeteile durch die Oeffnung (30) hindurch entfernt werden,
 - in einem weiteren Schritt die Stützkörper (7) durch die Oeffnung (30) in den Hohlraum (5) eingeführt werden, wobei der Hohlraum (5) im wesentlichen ausgefüllt wird und die Stützkörper (7) eine druckfeste Traostruktur bilden, und
 - in einem folgenden Schritt, nach dem Einführen des letzten Stützkörpers (7), die Oeffnung (30) verschlossen wird.
 - Verfahren nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dess in die den äusseren Ringbereich (4) durchsetzende Oeffnung (30) ein rohrförmiger Schutz- und/oder Führungsteil (Sonde) eingesetzt wird, durch den das Räuminstrument und die Stützkörper (7) in den Kernbereich eingeführt werden.
 - 17. Verfahren nach Anspruch 15 oder 16, dadurch gekennzeichnet, dass im äusseren Ringbareich (4) eine zweite Oeffrung (30) angebracht wird, und dass durch diese ein zweiter Erbinnyastell (Sonde 6°) gegen den Kernbereich eingeführt wird, durch welchen das Ausfaumen des Hohlraumes (5) und/oder das Einführen der Sützköper (7) berwecht bzw. beeinflusst werden kann.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 15 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass nach dem Ausräumen des zentralen Hohlraumes (5) eine Umbillung (10) für die später einzuführenden Stützkörper (7) in den Höhlraum (5) eingebracht wird, wobel eine Einfüllöffmung aussereinabt des äusseren Ringbereichs (4) verblekt.

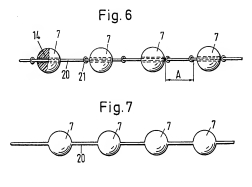
35

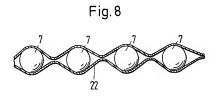
55













EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT Nummer der Annerhtung EP 94 81 0165

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE				
Kategorie	Konszeichnung des Delo der mußge	ments mit Angabe, soweit erforderlich blichen Telle	Betrifft Anspruch	KLASSIPIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL5)
x	US-A-5 047 055 (Q * Zusammenfassung * Spalte 6, Zeile	*	1,2	A61F2/44
^	EP-A-0 304 305 (C	EDAR SURGICAL, INC.) ; Abbildungen 3-5 *	1	
۱ ۱	FR-A-2 639 823 (G/ * Zusammenfassung	ARCIA)	1	
				RECHERCHIERTE SACHGERRETE (INC.CL5)
				A61F
inch Auffr ung den V	LLSTÄNDIGE RECF samme der Recherchensbieden ferschriften der Darsphischen Grundlage einiger Patentamp urbnühren jr recher diente Patentamprüch dig recherchierte Patentamprüchen die recherchierte Patentamprüchen retierte Patentamprüchen	g entspricht die vorliegende ouropäische P patratibereinkenmens so wenig, daß es ni rücke sinavolle Ermitthungen über den Sta	ntentammei- cht möglich nei der	
rtike.	1 52(4) EPC			
örper:		hen Behandlung des mensc	nlichen	
	ERLIN	Abectinidates for Rechards 18. Juli 1994		Prefer
KA	TEGORIE DER GERANNTEN I conderw Bestertung allein betreit stenderw Bestertung in Verkindene n Verkfentlichung derselten Kate legischer History und hertliche Offenherung mitterstene	OKUMENTEN T : der Erfindung zum		nurium oder Grundstize unst zun oder licht wurden ist unsent